



PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

REC'D 12 FEB 2004

WIPO POT

出願人又は代理人 の 書類記号 FS03-323PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。						
国際出題番号 PCT/JP03/09164	国際出願日 (日.月.年) 18.07.2003 優先日 (日.月.年) 18.12.2002						
国際特許分類 (IPC) Int. Cl. 7 C07K14/47, C07K16/18, C12N15/12, A61K38/45, A61K45/00, A61P1/16, A61P35/00, G01N33/53, G01N33/50, G01N33/15							
出願人 (氏名又は名称) 独立行政法人科学技術振興機構							
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。							
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 3 ページからなる。 区 この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で 3 ページである。							
3. この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。						
I X 国際予備審査報告の基礎							
Ⅱ 優先権							
Ⅲ	上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成						
IV	IV 開の単一性の欠如						
V X PCT35条(2)に規定す の文献及び説明	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため						
VI ある種の引用文献							
VII 国際出願の不備							
Ⅷ □ 国際出願に対する意見							
·							
国際予備審査の請求書を受理した日 14.11.2003	国際予備審査報告を作成した日						

特許庁審査官(権限のある職員)

電話番号 03-3581-1101 内線

髙堀 栄二

4 N

3448

印

3126

東京都千代田区酸が関三丁目4番3号

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915

名称及びあて先



国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP03/09164

I. 国際予備審査報告の基礎								
1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)								
	出願時の国際出願書類							
X	明細書 明細書 明細書	第 <u>1-32</u> ペー 第 <u>ペー</u> 第 <u>ペー</u>	ジ、国際予備審査の請求書と共に提出されたもの					
X	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 <u>項</u> 、 第 <u>1-2、4-12</u> 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの					
X	図面 図面 図面	第	・ジ/客、出願時に提出されたもの ・ジ/図、国際予備審査の請求書と共に提出されたもの ・ジ/図、 付の書簡と共に提出されたもの					
X	明細書の配る	列表の部分 第 <u>1-14</u> ペー 列表の部分 第 <u></u> ペー 列表の部分 第 <u></u> ペー	ジ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの					
2.	上記の出願書	類の言語は、下記に示す場合を除く	ほか、この国際出願の言語である。					
	上記の書類は、	、下記の言語である	_ 語である。					
	□ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語							
3.	この国際出願	は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列	を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。					
□ この国際出願に含まれる審面による配列表 □ この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された審面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された磁気ディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された磁気ディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出 があった。								
4.	明細書	下記の 替類が削除された。 第ペー 第項 図面の第	-ジ ページ/図					
5.	5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)							
	·							

v.	新規性、 文献及で		の利用可能性につい	ての法第12条	(PCT35条)	 2)) に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解						
	新規性(1	4)		請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1-	2, 4-8, 12 9-11	
	進歩性()	ıs)		請求の範囲 _ 請求の範囲 _		1-2, 4-8 9-12	有 無
	産業上の和	刊用可能性(IA)		請求の範囲 _ 請求の範囲 _		1-2, 4-12	

文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: WO 01/57190 A1 (HYSEQ, Inc.) 2001.08.09

請求の範囲9-11について

請求の範囲9-11に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1により 新規性及び進歩性を有さない。

文献1には、配列番号1で表されるアミノ酸配列若しくは該アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなるタンパク質が記載されており、該タンパク質は、本願の配列番号1のアミノ酸配列 の1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなる タンパク質と、物として同一であると認められる。

・請求の範囲9-12について

請求の範囲9-12に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1により

進歩性を有さない。 請求の範囲 9-1 2 について、文献 1 に記載されたペプチドに特異的に結合する抗 体を製造することは、当業者が容易になし得ることである。

・請求の範囲1-2、4-8について

請求の範囲1-2、4-8に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文

献1の何れにも記載されておらず、新規性及び進歩性を有する。 文献1には、該タンパク質が転写抑制活性を有することは記載されておらず、また、当業者といえども容易に想到し得ないものである。

<u>1-2, 4-12</u>

有

v.	新規性、 文献及で	進歩性又は産業上の が説明	利用可能性につい	ての法第12条	(РСТЗ	5条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解							
窘	所規性(N	1)		請求の範囲 _ 請求の範囲 _		1-2, 4 9-	-8, 12 11	有 無
i	進歩性 (I	s)		請求の範囲 請求の範囲		1-2, 9-		有 無

請求の範囲

請求の範囲

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

産業上の利用可能性 (IA)

文献 1: WO 01/57190 A1 (HYSEQ, Inc.) 2001.08.09

・請求の範囲9-11について

請求の範囲9-11に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1により新規性及び進歩性を有さない。

文献1には、配列番号1で表されるアミノ酸配列若しくは該アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなるタンパク質が記載されており、該タンパク質は、本願の配列番号1のアミノ酸配列の1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなるタンパク質と、物として同一であると認められる。

・請求の範囲9-12について

請求の範囲 9-12 に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献 1 により進歩性を有さない。 請求の範囲 9-12 について、文献 1 に記載されたペプチドに特異的に結合する抗体を製造することは、当業者が容易になし得ることである。

・請求の範囲1-2、4-8について

請求の範囲1-2、4-8に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献1の何れにも記載されておらず、新規性及び進歩性を有する。 文献1には、該タンパク質が転写抑制活性を有することは記載されておらず、また、当業者といえども容易に想到し得ないものである。

請求の範囲

- 1. (補正後)下記のいずれかのタンパク質又はペプチドを有効成分とする、 転写抑制を目的とする薬剤。
- (1)配列番号1で表されるアミノ酸配列から成るタンパク質又はペプチド、
- (2)該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは 付加されたアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチ ド、又は
- (3)配列番号1で表されるアミノ酸配列の機能部分から成るタンパク質又はペプチド、若しくは
- (4) 該機能部分において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を含むアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチド
- 2. (補正後)前記機能部分が、配列番号1で表されるアミノ酸配列の303 ~502番目のアミノ酸配列である請求項1に記載の転写抑制を目的とする薬剤。
- 3. (削除)
- 4. (補正後) 肝癌細胞でのみ発現する遺伝子の転写を抑制する下記のいずれかのタンパク質又はペプチドを有効成分とする肝癌の治療薬。
- (1)配列番号1で表されるアミノ酸配列から成るタンパク質又はペプチド、
- (2)該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは 付加されたアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチ ド、又は
- (3)配列番号1で表されるアミノ酸配列の機能部分から成るタンパク質又はペプチド、若しくは
- (4) 該機能部分において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加 されたアミノ酸配列を含むアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパ ク質又はペプチド
- 5. (補正後)前記機能部分が、配列番号1で表されるアミノ酸配列の303~502番目のアミノ酸配列である請求項4に記載の肝癌の治療薬。

- 6. (補正後)前記遺伝子が I I 型へキソース又はピルビン酸キナーゼMである請求項4又は5に記載の肝癌の治療薬。
- 7. (補正後)下記のいずれかのペプチド又はタンパク質を特異的に認識する ことができる抗体を有効成分とする、転写抑制活性を有する薬剤のスクリーニン グ剤。
- (1)配列番号1で表されるアミノ酸配列から成るタンパク質又はペプチド、
- (2)該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチド、又は
- (3)配列番号1で表されるアミノ酸配列の機能部分から成るタンパク質又はペ プチド、若しくは
- (4) 該機能部分において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を含むアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチド
- 8. (補正後)前記機能部分が、配列番号1で表されるアミノ酸配列の303 ~502番目のアミノ酸配列である請求項7に記載のスクリーニング剤。
- 9. (追加)下記のいずれかのタンパク質又はペプチド。
- (3)配列番号1の303~502番目のアミノ酸配列から成るタンパク質又はペプチド、又は
- (4)配列番号1の303~502番目のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を含むアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチド
- 10. (追加) 肝癌細胞でのみ発現する遺伝子の転写を抑制する下記いずれかのタンパク質又はペプチド。
- (3)配列番号1の303~502番目のアミノ酸配列から成るタンパク質又はペプチド、又は
- (4)配列番号1の303~502番目のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を含むアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチド

- 11. (追加) 前記遺伝子が I I 型へキソース又はピルビン酸キナーゼMである請求項10に記載のタンパク質又はペプチド。
- 12. (追加)下記いずれかのペプチド又はタンパク質を特異的に認識することができる抗体。
- (3)配列番号1の303~502番目のアミノ酸配列から成るタンパク質又はペプチド、又は
- (4)配列番号1の303~502番目のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を含むアミノ酸配列から成り、転写抑制活性を有するタンパク質又はペプチド